

Prise en soins des adolescents et jeunes adultes atteints de cancer : l'INCa publie son état des lieux national

L'Institut national du cancer (INCa) a publié en juin 2026 un état des lieux consacré à la prise en soins et à l'accompagnement des adolescents et jeunes adultes (AJA) atteints de cancer en France. Ce document dresse le bilan de dix années d'organisation régionale coordonnée, initiée par l'instruction DGOS/INCa de 2016.

Une population estimée à 2 500 nouveaux cas par an

Les AJA – définis en France dans la tranche 15-24 ans – représentent une population aux caractéristiques spécifiques, distinctes de celles des enfants et des adultes, tant sur le plan des types de cancers rencontrés que sur celui des besoins d'accompagnement psychosocial, éducatif et professionnel.

Selon l'étude menée sur les bases du Système national des données de santé (SNDS), **5 121 personnes de 15 à 24 ans ont été hospitalisées pour cancer en 2022**, dont 76 % de 18-24 ans et 24 % de 15-17 ans. Les patients sont majoritairement pris en soins en centre hospitalo-universitaire (59 %) et en centre de lutte contre le cancer (21 %).

Des équipes régionales AJA, mais des moyens hétérogènes

Depuis 2016, 29 équipes régionales AJA ont été mises en place sur le territoire, en appui des dispositifs spécifiques régionaux du cancer (DSRC) – comme ONCORIF en Île-de-France. Leur mission : évaluer les besoins des AJA, coordonner leur parcours et sensibiliser les professionnels à leurs spécificités.

L'enquête menée par l'INCa en 2024 auprès des équipes régionales AJA, des DSRC, des organisations interrégionales de recours en oncopédiatrie (OIR) et des centres de coordination en cancérologie (3C) révèle plusieurs constats :

- les effectifs des équipes AJA varient de 0,5 à 4,9 ETP selon les régions (moyenne : 1,75 ETP) ;
- 44 % des équipes ne disposent d'aucun temps médical dédié ;
- le suivi long terme et l'accompagnement psychosocial restent les missions les plus difficiles à assurer, faute de ressources.

Le regard des patients et de leurs proches

Une enquête qualitative menée par BVA Xsight auprès de patients, proches, professionnels et associations souligne la

valeur ajoutée des infirmiers de coordination et des équipes régionales AJA, plébiscités pour leur écoute. La période du retour à domicile après traitement est identifiée comme un moment de fragilité particulier, marqué par un sentiment d'isolement et des difficultés de réinsertion scolaire ou universitaire.

Les AJA, un public prioritaire de la feuille de route 2026-2030

Ce document s'inscrit dans le prolongement de la stratégie décennale de lutte contre les cancers 2021-2030. Les AJA figurent parmi les cinq publics prioritaires de la seconde feuille de route 2026-2030. L'état des lieux, présenté lors d'une journée de restitution le 24 juin 2025, formule des pistes de réflexion partagées avec l'ensemble des acteurs : renforcement du repérage précoce, meilleure visibilité des équipes régionales AJA, et développement d'une « culture AJA » commune aux professionnels d'adultes et d'enfants.

Pour accéder au document cliquer [ici](#)

Source : Institut national du cancer, « Prise en soins et accompagnement des adolescents et jeunes adultes atteints de cancer – État des lieux et des connaissances », juin 2026. Document disponible sur cancer.fr.